

#### DELPHION PRODUCTS **INSIDE DELPHION** RESEARCH ion Out Work Files Served Scarches My Account Search: Quick/Number Boolean Advanced Derwent Email this to a friend Derwent Record Create new Work File



PDerwent Title:

View: Expand Details Go to: Delphion Integrated View

New di:deoxy-fluoro-beta-L-nucleoside and L-nucleotide-arabinoside cpds. - with antiviral activity partic, against hepatitis B virus and HIV, with good tolerance and low toxicity

Tools: Add to Work File:

**POriginal Title:** 

DE19518216A1: Neue Beta-L-Nucleoside und ihre Verwendung

**P**Assignee:

**DELBRUECK CENT MOLEKULARE MEDIZIN MAX Non-standard company** 

②Inventor:

MATTHES E; VON JANTA-LIPINSKI M; VON JANTALIPINSKI M;

PAccession/ Update: ি IPC Code: 1996-189591 / 199635

C07H 19/06; C07H 19/19; A61K 31/70; C07H 19/10; C07H 19/16; C07H 19/20:

B03;

Derwent Classes: **P**Manual Codes:

B04-B03A(Nucleosides), B04-B03B(Nucleotides), B14-A02A5(Hepatitis B virus), **B14-A02B1**(Retrovirus)

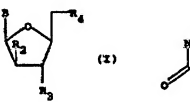
**P** Derwent Abstract:

( DE19518216A) The beta-L-nucleoside derivs. and analogues of formula (I) are new. B = guanine, 2aminopurine or a gp. of formula (a); R1 = H, Me, halo, CHO, CH2OH, Et or chloroethyl; R2 = H and R3 = F (la); or R2 = R3 = OH (lb); R4 = OH, acetyloxy, palmitoyloxy, alkoxycarbonyl, phosphonate, mono-, dior tri-phosphate or protecting gp. that can be converted to OH in a subsequent reaction.

Use - (I) are antiviral agents for treating and/or preventing infections, esp. where caused by hepatitis B

Advantage - (I) have high activity combined with good tolerance and low toxicity.

PImages:

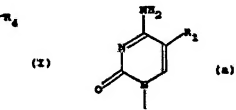


Dwg.0/0

**P**Family:

PDF Patent

Pub. Date Derwent Update Pages Language IPC Code



7/17/200

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Integnationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTIVESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07H 19/06, 19/10, 19/20, 19/16, A61K 31/70

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/11204

A1

DE

DE

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

18. April 1996 (18.04.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01412

(22) Internationales Anmeldedatum: 5. Oktober 1995 (05.10.95)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(30) Prioritätsdaten:

P 44 36 995.6 195 18 216.2 7. Oktober 1994 (07.10.94)

10. Mai 1995 (10.05.95)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAX-DELBRÜCK-CENTRUM FÜR MOLEKULARE MEDIZIN [DE/DE]; Robert-Rössle-Strasse 10, D-13125 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MATTHES, Eckart [DE/DE]; Altlandsberger Chaussee 76, D-15345 Eggersdorf (DE). VON JANTA-LIPINSKI, Martin [DE/DE]; Mittelweg 75, D-12487 Berlin (DE).
- (74) Anwalt: BAUMBACH, Fritz; Biotez Berlin-Buch GmbH, Patentstelle, Robert-Rössle-Strasse 10, D-13125 Berlin
- (54) Title: NOVEL  $\beta$ -L-NUCLEOSIDES AND THEIR USE
- (54) Bezeichnung: NEUE  $\beta$ -L-NUCLEOSIDE UND IHRE VERWENDUNG

#### (57) Abstract

The invention relates to novel  $\beta$ -L-pyrimidine and  $\beta$ -L-purine nucleosides and their use as pharmaceutical active substances and agents for the prophylaxis and/or treatment of infections caused particularly by the hepatitis-B virus (HBV) and the AIDS virus (HIV). Fields of application of the invention are medicine and the pharmaceutical industry.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue \(\theta\cdot\)-Pyrimidin- und \(\theta\cdot\)-Purinnucleoside und ihre Verwendung als pharmazeutische Wirkstoffe bzw. Mittel zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Infektionen, die insbesondere durch das Hepatitis B-Virus (HBV) bzw. das AIDS-Virus (HIV) verursacht sind. Anwendungsgebiete der Erfindung sind die Medizin und die pharmazeutische Industrie.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BJ	Benin	Œ	irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JР	Japan	RO	Rumanien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachatan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
Fī	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

#### Neue B-L-Nucleoside und ihre Verwendung

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft neue B-L-Nucleoside der allgemeinen Formel

worin

 $B = \begin{cases} NH_2 \\ N \\ N \end{cases}$ , Guanin, 2-Aminopurin;

R¹ = H, Methyl, Halogen, Formyl, Hydroxymethyl, Ethyl, Chlorethyl;

 $R^2 = H$ , OH;

 $R^3 = F$ , OH; wenn  $R^2=H$ , dann  $R^3=F$ , wenn  $R^2=OH$ , dann  $R^3=OH$ 

R<sup>4</sup> = OH, O-Acetyl, O-Palmitoyl, Alkoxy-Carbonyl, Phosphonat, Mono-, Di-, Triphosphat, bzw. eine andere Schutzgruppe, die

in einerFolgereaktion in die Hydroxygruppe umgewandelt werden kann,

bedeuten, und ihre Verwendung als pharmazeutische Wirkstoffe bzw. Mittel zur Prophylaxe und/oder Behandlung von Infektionen, die insbesondere durch das Hepatitis B-Virus (HBV) bzw. das HIV (human immunodeficiency virus)verursacht sind. Anwendungsgebiete der Erfindung sind die Medizin und die pharmazeutische Industrie.

Das HBV ist das auslösende Agens für die Hepatitis B, einer Infektionskrankheit, von der weltweit etwa 200 Millionen Menschen betroffen sind und deren chronische Form mit einem erhöhten Risiko für ein primäres Leber-Carcinom verbunden ist,

WO 96/11204 PCT/DE95/01412

2

welches allein in China zu etwa einer Million Tumorneuerkrankungen pro Jahr führt.

Eine wirksame und verträgliche antivirale Therapie fehlt bisher. Der Einsatz von Adeninarabinosidmonophosphat und Acyclovir blieb auf wenige klinische Studien begrenzt, bedingt durch die z.Z. erheblichen Nebenwirkungen und die nur teilweisen und vorübergehenden Behandlungserfolge (Alexander et al. British Medical Journal 292, 915 (1986)). Einzig mit Interferon wurde in letzter Zeit in etwa 50% der behandelten Fälle ein längerdauernder Behandlungserfolg erzielt.

Als ähnlich unbefriedigend muß die Therapie von HIV-Infektionen (AIDS) angesehen werden, das als Spätfolge einer Infektion von T-4-Lymphozyten mit dem HIV zum Zusammenbruch der immunologischen Abwehr führt. Die bisherige antivirale Therapie mit Azidothymidin und in letzter Zeit mit dem besser verträglichen Didesoxyinosin haben den tödlichen Ausgang des Immunschwächesyndroms zwar verzögern, jedoch nicht verhindern können.

Neue potentiell wirksame Mittel sind eine Reihe von Nucleosidanaloga, die aus folgenden Schriften bekannt sind:

- 1. EP 0 277 151 und EP 0 254 268 3'-Fluornucleoside von Adenin, Guanin, Cytosin und Thymin.
- 2. WO 89/01776 2'-Fluorarabinofuranosyl-5-ethyluracil.
- 3. EP 0 302 760 2',3'-Didesoxynucleoside verschiedener Purinderivate.
- 4. EP 0 322 384 und EP 0 409 227 Zuckermodifizierte Purinund Pyrimidinnucleoside.
- 5. EP 0 330 992 Cyclopentanderivate von Purinen und Pyrimidinen.
- 6. EP 0 434 450, EP 0 349 242, US 4 999 428 und WO 91/00282 Carbozyclische Nucleoside von Purinderivaten.
- 7. EP 0 433 898 Oxetan-Derivate von Purinen und Pyrimidinen.
- 8. EP 0 442 757 3'-Fluornucleoside .

Alle hier beschriebenen Nucleoside liegen in D-Form vor.

L-Nucleoside, die Enantiomeren der natürlich vorkommenden D-Nucleoside, galten lange Zeit als enzymatisch nicht metabolisierbar und damit in biologischen Systemen als

unwirksam. Mit diesem Dogma wurde 1992 durch die Befunde von Spadari et al gebrochen, die gezeigt haben, daß ß-L-Thymidin zwar von der zellulären TdR-Kinase nicht umgesetzt wird, aber ein Substrat des entsprechenden Enzyms des Herpes simplex Virus 1 ist (Spadari et al, J. Med. Chem. 1992, 35, 4214-In der Folgezeit sind eine Reihe von B-L-Nucleosidanaloga in reiner Form hergestellt bzw. gereinigt worden, wie z. B.: B-L-Didesoxycytidin (L-ddC) (M. Mansuri et al, Bioorg. Med. Chem Lett. 1991, 1, 65-68), B-L-5-Fluordidesoxycytidin (L-FddC) und 8-L-5-Fluor-didesoxyuridin (L-FddU) (T.-S. Lin et al, J. Med. Chem. 1994, 37, 798-803), B-L-3-Thiacytidin (L-3TC) (C. N. Chang et al, J. Biol. Chem. 11992, 267, 22414-22420) und B-L-5-Fluorthiacytidin (L-FTC) (P. A. Furman et al, Antimicrob. Agents Chemother. 1992, 36, 2686-2692). Diese Verbindungen sind bezüglich ihrer antiviralen Wirksamkeit gegenüber der HBV- bzw. der HIV-Replikation sowie ihrer antiproliferativen Toxizität mit den entsprechenden Enantiomeren verglichen worden.

Weitere Synthesen von L-Nucleosiden sind beschrieben in

- A. Holy, Collect. Czech. Chem. Commun 1972, 37, 4072-4087
- M. J. Robins et al, J. Org. Chem 1970, 35, 636-639
- Y. Abe et al, Chem. Pharm Bull 1980, 28, 1324-1326.

Es sind jedoch keine Verbindungen bekannt, die an der 3'Position des Zuckerestes mit Fluor modifiziert sind bzw. die
einen L-Arabinofuranosylrest enthalten.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue antiviral wirksame B-L-Nucleoside zu entwickeln, die gegen Hepatitis B- und HIV-Infektionen wirksam sind und die bei guter Verträglichkeit und geringer Toxizität eine hohe Wirksamkeit gegen diese Infektionen aufweisen.

Überraschenderweise zeigen B-L-Nucleoside der allgemeinen Formel

worin

B =

G<sub>1</sub>

Guanin, 2-Aminopurin;

R¹ = H, Methyl, Halogen, Formyl, Hydroxymethyl, Ethyl, Chlorethyl;

 $R^2 = H$ , OH;

 $R^3 = F$ , OH; wenn  $R^2=H$ , dann  $R^3=F$ , wenn  $R^2=OH$ , dann  $R^3=OH$ 

R<sup>4</sup> = OH, O-Acetyl, O-Palmitoyl, Alkoxy-Carbonyl, Phosphonat, Mono-, Di-, Triphosphat, bzw. eine andere Schutzgruppe, die

in eine Folgereaktion in die Hydroxygruppe umgewandelt werden kann,

bedeuten ,eine hohe antivirale Wirksamkeit.

Besonders wirksam sind 3'-fluormodifizierte Verbindungen der Formel I, unter ihnen B-L-2', 3'-Didesoxy-3'-fluorcytidin, B-L-2', 3'-Didesoxy-3'-fluor-5-methylcytidin, B-L-2', 3'-Didesoxy-3'-fluor-5-chlorcytidin und B-L-2', 3'-Didesoxy-3'-fluorguanosin. Auch B-L-5-Methylcytosinarabinosid zeigt eine hohe Wirksamkeit.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgt nach an sich bekannten Verfahren durch Kondensation von Zuckerteil und Heterocyclus bzw. durch Abwandlung des L-Ribosylrestes.

So wird z. B. L-Ribose acetyliert und mit der heterocyclischen Base kondensiert. Das entstandene L-Ribonukleosid wird deoxygeniert und danach in 3'-Position modifiziert, beispielsweise fluoriert. Das Ausgangsmaterial L-Ribose kann auf einfache Weise durch Epimerisierung von L-Arabinose gewonnen werden, wodurch die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen auch ökonomisch tragfähig ist.

Die Erfindung soll nachfolgend durch Ausführungsbeispiele näher erläutert werden.

#### Ausführungsbeispiele:

1. Synthese von B-L-2',3'-Didesoxy-3'-fluor-5-methylcytidin

Eine Lösung von 1-(5-0-Acetyl-2,3-didesoxy-3-fluor-B-Lribofuranosyl)thymin (788 mg, 2,8 mmol, 1,2,4-Triazol (400 mg, 5,6 mmol) und 4-Chlorphenyldichlorphosphat (0,67 ml, 4,2 mmol) in Pyridin (25 ml) verbleibt für fünf Tage bei Raumtemperatur. Anschließend wird dem dunkelbraunen Reaktionsgemisch konzentrierte Ammoniaklösung (40 ml) hinzugefügt [(W.L.J.Sung, J. Chem. Soc. Chem. Commun. 1089 (1981)]. Nach 10 Stunden wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der verbleibende Rückstand wird in 50 ml Wasser gelöst und an Dowex WX 8 (H\*-Form, 50 ml) mit Wasser (1000 ml) und 5%iger Ammoniaklösung (300 ml) als Elutionsmittel säulenchromatographisch gereinigt. Aus dem ammoniakalkalischen Eluat wird die Titelverbindung als Roh-produkt erhalten. Eine säulenchromatographische Trennung des Rohmaterials an Kieselgel 60 (0,063-0,2 mm) (Merck), mit Chloroform (15% Methanol) liefert B-L-2',3'-Didesoxy-3'-fluor-5-methylcytidin, das aus Methanol mit wenig HCL als Hydrochlorid erhalten wird (314 mg, 41% Ausbeute).

MS: m/z 243 (M\*-HCL); UV (H<sub>2</sub>O, pH=7): max 278 nm( 7430).

 Bestimmung der antiviralen Aktivität von β-L-2',3'-Didesoxy-3'-fluor-5-methylcytidin (L-FMetCdR)

Menschliche Hepatoblastomzellen, die mit dem Hepatitis B Virus

WO 96/11204 PCT/DE95/01412

6

(HBV) transfiziert wurden (HepG2 2.2.15 Zellen) und permanent das Virus produzieren [(Sells et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 1005 (1987)] wurden in RPMI 1640 Medium inkubiert, dem 2mM Glutamin und 10% fetales Kälberserum zugesetzt wurde. Nach 5-tägiger Inkubation wurde das Medium erneuert und das L-FMetCdR den Ansätzen in verschiedenen Konzentrationen zugesetzt. Alle zwei Tage wurde das Medium gewechselt und dabei auch die Hemmstofflösung ersetzt.

Nach 8-tägiger Inkubation der Zellen mit L-FMetCdR wurde das Medium zentrifugiert und die Viren aus dem Überstand mit 10% Polyethylenglykol gefällt, die HBV-DNA daraus gereinigt und mittels Dot-Blot-Analyse quantifiziert [(E.Matthes et al. Antimicrob. Agents Chemother. 34, 1986 (1990)]. L-FMetCdR ist in der Lage, die Synthese von HBV vollständig zu unterdrücken. Die Konzentration des Hemmstoffes, die die von den Zellen ins Medium abgegebene Menge an HBV-DNA um 50% reduziert, ist kleiner als  $0,2~\mu\text{M}$ . Eine 50%ige Hemmung der Proliferation der HepG2 2.2.15 Zellen (CD<sub>50</sub>) wird erst bei Konzentrationen größer als  $400~\mu\text{M}$  erreicht.

#### Patentansprüche

#### 1. Neue B-L-Nucleoside der allgemeinen Formel

$$R^2$$

worin

 $B = \frac{N^{H_2}}{N} \qquad \text{Guanin, 2-Aminopurin}$ 

R¹ = H, Methyl, Halogen, Formyl, Hydroxymethyl, Ethyl, Chlorethyl;

 $R^2 = H$ , OH;

 $R^3 = F$ , OH; wenn  $R^2=H$ , dann  $R^3=F$ , wenn  $R^2=OH$ , dann  $R^3=OH$ 

R<sup>4</sup> = OH, O-Acetyl, O-Palmitoyl, Alkoxy-Carbonyl, Phosphonat, Mono-, Di-, Triphosphat, bzw. eine andere Schutzgruppe, die

in einer Folgereaktion in die Hydroxygruppe umgewandelt werden kann,

#### bedeuten.

- 2. B-L-2',3'-Didesoxy-3'-fluorcytidin
- 3. B-L-2',3'-Didesoxy-3'-fluor-5-methylcytidin
- 4. B-L-2',3'-Didesoxy-3'-fluor-5-chlorcytidin
- 5. B-L-2',3'-Didesoxy-3'-fluorguanosin
- 6. B-L-5-Methylcytosinarabinosid

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter onal Application No PCI/DE 95/01412

A CLASSI	IFICATION OF SUBJECT MATTER	<del></del>	<del></del>
ÎPC 6	CO7H19/06 CO7H19/10 CO7H19/	20 CO7H19/16	A61K31/70
		,	
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	afication and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
	documentation searched (classification system followed by classification s	ition symbols)	
IPC 6	C07H A61K		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the	e fields searched
Electronic d	iata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search term	ns used)
-	•		
		·	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		<del>- 1</del>
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY,		1
	vol. 14, no. 11, November 1971 W	ASHINGTON	
	US,		1
	page 1112		
	R.L.TOLMAN ET AL. 'Synthesis of 1-beta-L-Arabinofuranosylcytosin	a +ha	1
	Enantiomer of Cytosine Arabinosi		
	Siehe, Schema I, Verbindung 2	ue.	
		-/	
			į.
			1
			Ĭ
			1
			1
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members ar	re listed in annex.
* Special ca	alegones of cited documents:	"T" later document published after	
	nent defining the general state of the art which is not		onflict with the application but iple or theory underlying the
	dered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention  "X" document of particular releva	
filing	date	cannot be considered novel o	r cannot be considered to
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or its cited to establish the publication date of another	"Y" document of particular releva	n the document is taken alone ince; the claimed invention
	on or other special reason (as specified)  nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to invol	ive an inventive step when the one or more other such docu-
other	means		ng obvious to a person skilled
	ient published prior to the international filing date but than the priority date claimed	'&' document member of the sam	ne patent family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the interna	tional search report
,	2 1 1006	23.01.96	
1	2 January 1996		
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scott, J	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ional Application No PUI/DE 95/01412

	PL:/DE 95/01412	
ition) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 14, no. 9, September 1971 WASHINGTON US, pages 882-883, D.T.GISH ET AL. 'Nucleic Acids. 12. Synthesis of the L-Enantiomer of 1-beta-Arabinofuranosylcytosine and of O2,02'-Anhydro-1-beta-D-arabinofuranosylcy tosine.' see page 883, column 2, line 19 - line 27		
JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 35, no. 22, 30 October 1992 WASHINGTON US, pages 4214-4220, S.SPADARI ET AL. 'L-Thymidine Is Phosphorylated by Herpes Simplex Virus Type I Thymidine Kinase and Inhibits Viral Growth.' cited in the application see the whole document	1-6	
JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 37, no. 6, 18 March 1994 WASHINGTON US, pages 798-803, T-S LIN ET AL. 'Synthesis and Biological Evaluation of 2',3'-Dideoxy-L-Pyrimidine Nucleosides as Potential Antiviral Agents Against Human Immunodeficiency Virus (HIV) and Hepatitis B Virus (HBV).' cited in the application see the whole document	1-6	
EP,A,O 254 268 (AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN DER DDR) 27 January 1988 cited in the application see the whole document	1-6	
	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 14, no. 9, September 1971 WASHINGTON US, pages 882-883, D.T.GISH ET AL. 'Nucleic Acids. 12. Synthesis of the L-Enantiomer of 1-beta-Arabinofuranosylcytosine and of 02,02'-Anhydro-1-beta-D-arabinofuranosylcy tosine.' see page 883, column 2, line 19 - line 27  JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 35, no. 22, 30 October 1992 WASHINGTON US, pages 4214-4220, S.SPADARI ET AL. 'L-Thymidine Is Phosphorylated by Herpes Simplex Virus Type I Thymidine Kinase and Inhibits Viral Growth.' cited in the application see the whole document  JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 37, no. 6, 18 March 1994 WASHINGTON US, pages 798-803, T-S LIN ET AL. 'Synthesis and Biological Evaluation of 2',3'-Dideoxy-L-Pyrimidine Nucleosides as Potential Antiviral Agents Against Human Immunodeficiency Virus (HIV) and Hepatitis B Virus (HBV).' cited in the application see the whole document  EP,A,0 254 268 (AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN DER DDR) 27 January 1988 cited in the application	

1

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intr ' nonal Application No Pui/DE 95/01412

Patent document Publication Patent family date member(s)			Publication date	
27-01-88	JP-A-	63107936	12-05-88	
	US-A- US-A-	4963662 5153180	16-10-90 06-10-92	
	AU-B-	615431	03-10-91	
	AU-B-	1259288	10-11-88	
	date	27-01-88 JP-A- US-A- US-A-	27-01-88 JP-A- 63107936 US-A- 4963662 US-A- 5153180 AU-B- 615431	

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte- onales Aktenzeichen

PC 1	/DE	95/	01	412
------	-----	-----	----	-----

A. KLASS IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C07H19/06 C07H19/10 C07H19/2	20 CO7H19/16	A61K31/70
Nach der In	sternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	Llassifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymt CO7H A61K	oole )	
Recherchier	te aber richt zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, a	oweit diese unter die recherchierte	en Gebiete fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (1	Name der Datenbank und evtl. ve	rwendete Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommenden Te	ile Betr. Anspruch Nr.
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 14, Nr. 11, November 1971 WAS US, Seite 1112 R.L.TOLMAN ET AL. 'Synthesis of 1-beta-L-Arabinofuranosylcytosine Enantiomer of Cytosine Arabinosic Siehe, Schema I, Verbindung 2	e the	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siche Anhang Patentiam	ilie
'A' Veröff aber n 'E' älteres Anmei 'L' Veröff schein andere soll or ausgef 'O' Veröff eine B 'P' Veröff dem b Datum des	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,  ücht als besonders bedeutaam anzusehen ist.  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen  idedatum veröffentlicht worden ist.  entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer  en im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden  ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie  führt)  entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,  einstrung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht  entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach  eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist.  Abschlusses der internationalen Recherche	oder dem Prioritätsdatum ver Anmeldung meht kollidiert, s Erfindung zugrundeliegenden Theone angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonde kann allein aufgrund dieser V erfinderischer Tätigkeit beruh "Y" Veröffentlichung von besonde kann nicht als auf erfinderisch werden, wenn die Veröffentlic Veröffentlichungen dieser Kan diese Verbindung für einen Fi "&" Veröffentlichung, die Mitglied Absendedatum des internation	rer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung ner Tängkeit berühend betrachtet hung mit einer oder mehreren anderen tegone in Verbindung gebracht wird und achmann naheliegend ist it derselben Patentfamilie ist nalen Recherchenbenchts
1	2.Januar 1996	23 -01-	1336
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Bevollmächügter Bediensteter  Scott, J	
1	1	•	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interionales Aktenzeichen
PUi/DE 95/01412

		E 95/01412
C.(Fortsetza	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategone'	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teil	e Betr. Anspruch Nr.
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 14, Nr. 9, September 1971 WASHINGTON US, Seiten 882-883, D.T.GISH ET AL. 'Nucleic Acids. 12. Synthesis of the L-Enantiomer of 1-beta-Arabinofuranosylcytosine and of O2,O2'-Anhydro-1-beta-D-arabinofuranosylcy tosine.' siehe Seite 883, Spalte 2, Zeile 19 - Zeile 27	1
Y.	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 35, Nr. 22, 30.Oktober 1992 WASHINGTON US, Seiten 4214-4220, S.SPADARI ET AL. 'L-Thymidine Is Phosphorylated by Herpes Simplex Virus Type I Thymidine Kinase and Inhibits Viral Growth.' in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-6
Y	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 37, Nr. 6, 18.März 1994 WASHINGTON US, Seiten 798-803, T-S LIN ET AL. 'Synthesis and Biological Evaluation of 2',3'-Dideoxy-L-Pyrimidine Nucleosides as Potential Antiviral Agents Against Human Immunodeficiency Virus (HIV) and Hepatitis B Virus (HBV).' in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-6
Y	EP,A,O 254 268 (AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN DER DDR) 27.Januar 1988 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-6

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentli: en, die zur selben Patentfamilie gehören

Intr uonales Aktenzeichen Pui/DE 95/01412

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung
EP-A-254268	27-01-88	JP-A- US-A- US-A- AU-B- AU-B-	63107936 4963662 5153180 615431 1259288	12-05-88 16-10-90 06-10-92 03-10-91 10-11-88